ARTIFICIAL SKIN

Publication number: JP2000125855 (A)

Publication date: 2000-05-09

Inventor(s): MORIKAWA NORIYUKI; MOROTA KATSUYASU; MORITA SHINICHIRO; NISHIMURA

YOSHIHIKO: SUZUKI SHIGEHIKO +

Applicant(s): GUNZE KK +

Classification:

- international: A61F2/10; A61L27/00; A61L27/60; C12N5/07; C12N5/071; A61F2/10; A61L27/00;

C12N5/07; C12N5/071; (IPC1-7); A61F2/10; A61L27/00; C12N5/06

- European: A61L27/60

Application number: JP19980319783 19981021 Priority number(s): JP19980319783 19981021

Abstract of JP 2000125855 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an artificial skin hawing features close to human skin. SOLUTION: The manufacturing method for an artificial skin comprises following process: a process for seeding bitroblasts in a sponge of a bio-compatible material, having large pour sizes and highly cross linked, followed by culturing; a process for seeding pigment cells on a soppies of a bio-compatible material, having small pour sizes and lightly cross linked, followed by culturing; and a process for seeding fearthization cells on the sponge containing the pigment cells and lightly cross linked, followed by culturing. This artificial skin has a sponge layer constaining for a bio-compatible material, having bitroblasts in it and highly cross linked, and a surface layer containing keratifization cells. The artificial skin also has pigment cells in a dispersed state in the lower most part of the keratifization cells. The artificial skin also has pigment cells in a dispersed state in the lower most part of the keratifization cells.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-125855 (P2000-125855A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成12年5月9日(2000.5.9)

(51) Int.Cl.7		識別記号	F I		テーヤコート*(参考)
C 1 2 N	5/06		C 1 2 N 5/00	E	4B065
A61F	2/10		A 6 1 F 2/10		4 C 0 8 1
A 6 1 I.	27/00		A 6 1 L 27/00	C	4 C 0 9 7

審査請求 未請求 請求項の数6 FD (全 7 頁)

(21)出願番号	特顧平10-319783	(71)出鞭人 000001339
		グンゼ株式会社
(22)出願日	平成10年10月21日(1998, 10, 21)	京都府綾部市青野町膳所 1 番地
		(72)発明者 森川 訓行
		京都府綾部市井倉新町石風呂1番地 グン
		ゼ株式会社研究開発部内
		(72)発明者 諸田 勝保
		京都府綾部市井倉新町石鳳呂1番地 グン
		ゼ株式会社研究開発部内
		(74)代理人 100065215
		弁理士 三枝 英二 (外10名)

(54) 【発明の名称】 人工皮膚

(57)【要約】

【課題】とトの皮膚の状態と近い人工皮膚を提供する。 【解決手段】孔径の大きい生体領剤性材料からなる高架 網処理されたスポンジ内に輸継等細胞を精趣した精養する工程。孔径の小さい生体領剤性材料からなる低架橋処理されたスポンジ上に色素細胞を精種して精養する工程、該色素細胞を含む氏とを特徴とする人工皮膚の製造法、及び内部に微能等細胞を有する生体親和性材料からなる影響処理をは北京北マボンジ層との性細胞を含む表皮膚の前下部に色素細胞を分散状態で有する人工皮膚。

【特許請求の範囲】

【請求項 1 】 孔径の大きい生体機和性材料からなる高架 橋処理されたスポンジ内に根維芽細胞を播催して培養す る工程、孔径の小さい生体放和性材料からなる低架橋処 理されたスポンジ上に色素細胞を播種して培養する工 程、該色素細胞を含む低率階処理スポンジ上に角化細胞 を機種して培養する工程を含むことを特徴とする人工皮 値の製造法。

【請求項2】角化細胞とともにランゲルハンス細胞を播 種することを特徴とする請求項1記載の人工皮膚の製造 法

【請求項3】角化細胞を、気液界面培養して角質層を形成すること特徴とする請求項1または2に記載の人工皮膚の製造法。

【請求項4】内部に線維芽細胞を有する生体親和性材料 からなる高空精処理されたスポンジ層と角性細胞を含む 表皮層を有する人工皮膚であって、角化細胞を含む表皮 個の最下部に色素細胞を分散状態で有する人工皮膚。 【請求項5】表皮層にランゲルハンス細胞をさらに含む

請求項3に記載の人工皮膚。 【請求項6】表皮層に角質層を含む請求項4または5に 記載の人工皮膚。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、人工皮膚及びその 製造法に関する。

[0002]

【従来の技術及びその課題】人工皮膚は、皮膚の組織学 的研究モデルとして従来進んに研究されている。例え ば、特開平9-201410号は、色素細胞とケラチン 細胞を混合して錯種した人工皮膚を開示している。しか しながら、実際の皮膚においては、色素細胞は表皮と真 皮の界面に存在しており、該公郷の人工皮膚では、実際 のトの皮塵とは構造的と相違している。

【0003】特開平8-89239号公報は、孔径必異なる2種のコラ・ゲンスボンジを積層し、下層に線維寿制趣を、上層へ自体細胞を指揮し、上層のコラ・ゲンスボンジを溶解除去することにより、線維寿細胞と角化細 起始衛星 した人工皮膚を開示する。該人工皮膚は、便力をことができるが、外観が白く、実際の皮膚とは異なるものであった。【0004】本発明は、実際の皮膚に類似した機能及び外観を有する人工皮膚及びその製造法を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記の人工皮 慮及びその製造法に関する。

【0006】項1. 孔径の大きい生体親和性材料から なる高架橋処理されたスポンジ内に線維芽細胞を播種し て培養する工程、孔径の小さい生体親和性材料からなる 低架橋処理されたスポンジ上に色素細胞を播種して培養 する工程、該色素細胞を含む低架橋処理スポンジ上に角 化細胞を播種して培養する工程を含むことを特徴とする 人工皮膚の製造法。

【0007】項2. 角化細胞とともにランゲルハンス 細胞を播種することを特徴とする項1記載の人工皮膚の 製造法.

【0008】項3. 角化細胞を、気液界面培養して角 質層を形成すること特徴とする項1または2に記載の人 T皮膚の製造法。

【0009】項4. 内部に線維芽細胞を有する生体観 和性材料からなる高架橋処理されたスポンジ層と角化細 胞を含む表皮層を有する人工皮膚であって、角化細胞を 含む表皮層の最下部に色素細胞を分散状態で有する人工 皮膚

【0010】項5. 表皮層にランゲルハンス細胞をさらに含む項3に記載の人工皮膚。

【0011】項6. 表皮層に角質層を含む項4または 5に記載の人工皮膚。

【0012】項1の製造法では、孔径の大きい生体親和 性材料からなる高架橋処理されたスポンジ内に認維業細 脚を播種して培養する工程と、 孔径の小さい生体親和性 材料からなる低架橋処理されたスポンジ上に色素細胞を 播種して培養する工程を並行して行い、その後線維芽細 脚を有する高架循処理されたスポンジ上に色素細胞を有 する低架橋処理されたスポンジを載置し、該色素細胞を 含む低架橋処理スポンジ上に角化細胞を播種して培養す る工程を行ってもよい;あるいは、孔径の大きい生体観 和性材料からなる高架橋処理されたスポンジ内に線維芽 細胞を播種して培養する工程を行った後、線維芽細胞を 含む高架橋処理されたスポンジ上に孔径の小さい生体親 和性材料からなる低架橋処理されたスポンジを載置し、 該低架橋処理されたスポンジ上に色素細胞を播種して培 養する工程及び該色素細胞を含む低架橋処理スポンジ上 に角化細胞を播種して培養する工程を順次行ってもよ い。項1の方法には、これらの方法が含まれる。 [0013]

【発明の実施の形態】本発明において、色素細胞、線維 芽細胞(特性・臭皮由来の線性芽細胞)、角性細胞は、市 販品の各種細胞体を利用することができるが、動物、特 に上の皮膚から得たものを排養して測製してもよい。 特に、臨床的な皮膚移植に利用する場合には、皮膚移植 する部か以外の患者皮膚由来の色素細胞、繊維芽細胞、 個化細胞を用いび蜂をするのが終まし、

【00141生体観和性材料としては、コラーゲッ(I 型、11型、11型、でラナン、アルギン酸ナト 切りム、フィブロネクチン、ラミニン、ヒアルロン酸、 キトサン、EHSマウス腫瘍可溶化油出物等が例示で き、好ましくはコラーゲン (1型、II型、III型、IV 型)である。 【0015】生体選和性材料からなるスポンジの製造なしては、これまでに多くの方法が開示されており、それらを利用することができる。例えばコラーゲンスポンジの製造はは、特限半5-43734号公保に開示されいるように、コラーゲン水溶液に脂溶性有機溶媒(例えばクロロホルム、塩化メチレン等のハロケシ化炭化水素、酢酸エチルなどのエステル類、THF、ジオキサンをどのエーチル類、ベンゼン、トルエンなどの予香酸炭化水素、メタノール、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール類など)を活加し、ホモジナイズして発泡させた後、機能を続きする方法が得示できる。

【0016】スポンジの架橋方法としては、グルタルア ルデヒドなどのジアルデヒド、ホルムアルデヒドなどの モノアルデヒド、ヘキウメサレンジイソシアナート、ト リレンジイソシアナートなどのジイソシアナート類、 オレングリコールジグリシジルエーテルのようなジエボ キシ化舎納、さらにカルボジイミド塩酸塩のような脱水 縮舎剤を用いることができ、好ましくはグルタルアルデ レドを用いることができる。或いは、凍結乾燥したコラ ーゲンスポンジを真空製圧下、105C程度の温度下にて2 4時間度度加熱処理することにより熱酸水架橋を行うこ とができる。

【00171本発明において、高架橋処理されたスポンとは、本発明の人工皮膚の製造時にはほとんど或いは全く角階を打ないが、ヒトに移植したような場合には、ヒト細胞出来の酵素により徐々に分解されるようなスポンジである。このような高架橋処理されたスポンジは、例えば生体線和性材料の飛船水水綿を行い、形状の安定性を高かておいた後、グルクルアルデレド高部のような、実線網で処理して製造するのが新ましいが、コラーゲンなどの生体観和性材料の流液にグルタルアルデヒいような架筒側を加えて架筒板反応を行った後、準本乾燥により得ることもできる。高架線板型されたスポンジの程とは好ましくは50μmに力・カリ、高架橋処理されたスポンジの厚みは1~5μmであり、高架橋処理されたスポンジの厚みは1~5μmであり、高架橋処理されたスポンジの厚みは1~5μmであり、高架橋処理されたスポンジの厚みは1~5μmであり、高架橋処理されたスポンジの厚みは1~5μmで度をされたスポンジの厚みは1~5μmで見をされたスポンジの厚みは1~5μmの程度である。

【0018】本発明において、低架構処理されたスポンジとは、色素細胞及び角化細胞の培養の際に徐々に分解されるスポンジであり、唇ましくは、色素細胞及び角化細胞の培養が終了した時点で低架縞処理されたスポンジ はほとんど酸いは全く残っていないのが指ましい。低架橋処理されたスポンジの飛ばは野よくは30/m以下、より好ましくは5~20 μmであり、低架橋処理されたスポンジの原外は1~2 mm程度が指ましい、スポンジの破容線が関は、例えばコラーゲンをとの生体線和性付料の水溶液に有機溶媒(例えばエタノール)を添加し、減結整線後、真空塊圧下に熱股水架構処理を行うことにより得ることができる。

【0019】該低架橋スポンジは、好ましくは、色素細胞と角化細胞を播種して細胞が接着し安定するまでの間

は分解することなく安定していて、その後、角化細胞の 分泌するコラゲナーゼにより徐々に分解され、角化細胞 が分化重層化するころには消失するものである。

【0020】本原則の方法において、報報等細胞、特に 裏皮由来の線額等細胞を高架清処理されたスポンシに指 種すると、線距等細胞は高深間処理されたスポンシに内 落ち込んでその項内で三次ご的に増除する。該スポンジ さいては分解低続性を示し、該スポンジの分解消失は起こ らない、特養の条件は特に限定されないが、例えば縁起 もない。付養の条件は特に限定されないが、例えば縁起 全に複合するまでDef-10起油溶粉に、MEM+10%位 清給地、左どの特性に複雑等細胞を浸し、大性をつび 活給地、左との特性に複雑等細胞を浸し、大性をつび 活給地、左との特性に複雑等細胞を浸し、大性をつび 近、5200。下で2~24時間程度増養することができ る、総維等細胞がその中で増削した高架構処理されたス ボンジに、真皮をは相当する。

【0021】一方、色素細胞を低架橋処理されたスポンジに播催すると、低架線処理されたスポンジの孔径はからいため、色素細胞は低深精スポンジ上に残かする。色素細胞は、例えばMOS沿地に懸濁し、このスポンジ上にの、1~2、0×10% e l l s / c m 淫度の濃度で活種し、MoB 培地をどの培地で37℃付近、5%Cの、下で2~24時間程度培養される。なお、接種される色素細胞の濃度は、人工皮膚の目的によって任意に変更可能であり、実際のとトの皮膚に近い程度のメラニン細胞を新破するような濃度であるの好好ましい。

【0022】線維芽細胞を播種した高架橋スポンジ上に 色素細胞を播種したスポンジを重ね、角化細胞を色素細 胞及び低架橋スポンジ上に播種する。角化細胞は、例え ばK110培地、KGM培地などの培地に懸濁し、ヒト色素 細胞を播種・培養した低架橋スポンジ上に、 $4\sim6\times10$ 5 c e 1 1 s / c m²程度の濃度で播離し、細胞が完全に 接着するまで37℃、5%002下で2~24時間培養する。 色素細胞及び角化細胞の培養を継続すると、低架橋スポ ンジは徐々にコラゲナーゼで加水分解される。しかしな がら、色素細胞及び角化細胞の培養の初期時点では低架 橋スポンジは一部分解されるのみであり、全部が分解さ れることはない。次に、培地をDME+5%血清培地などの培 地に変更し、ヒト角化細胞が空気中に出るように培地の 量を調整しながら、5~7日間培養をすることで低架橋 スポンジが分解された人工皮膚を得ることができる。 [0023]

【発明の効果】本発明の人工皮膚は、色素細胞の位置が 実際のトトの皮膚と同一であり、外観上もヒトの皮膚と よく似ており、例えば脱色素性疾患の研究及び治療、そ の他皮膚移植が必要とされる全ての疾患の治療に応用で きる。

【0024】さらに、本発明の人工皮膚は、色素細胞の 位置が実際のヒトの皮膚と同一であり、紫外線照射に対 する反応もヒトの皮膚とほぼ同じなので、紫外線照射に よる皮膚損傷の保護作用を検討するなどの化粧品、医薬 品に関する研究のモデルとしても優れている。

[0025]

【実施例】以下、本発明を実施例及び比較例を用いてよ り詳細に説明する。

- 【0026】実練例1
- (1) 高架橋コラーゲンスポンジの作製

○3誌機度のアテロコラーゲン木溶液(pH 3) に気端度に なるようにクロロホル人を活加し、ホモシナイザーを用 いて4500rpaで10分間ホモジナイズしたものをステンレ ス製粋に流し込み、-400で凍結した。これを凍結を提 した後、泉空域圧下、1050でで9時間熱脱水架筒を加え た後、の2グルクルアルデヒド溶液に40で24時間設済 することにより化学架橋を導入した。これを再び凍結乾 億して孔径90km、展き2.0mmの高架精コラーゲンスポン ジを得た。

- 【0027】(2) 低架橋コラーゲンスポンジの作製 の3端膜をのアテロコラーゲン水溶液 (利 3) に0.5端膜 になるようにエタノールを添加し、プラステック製シャ ーレに渡し込み、-135でで確結した。これを電結乾燥し た後、真空域圧下、105でで24時間熱脱水架橋し、孔径1 5ヵm、厚を0.5mmの低架橋コラーゲンスポンジを得た。
- 【0028】(3) ヒト線健芽細胞の播種および培養 48ウェル指葉アレートに、(1) で作製した高紫精コラ ゲンスポンジを教き踏み、DMF1(の血清治性で載えポ ンジをひませて余頼の治地を吸引した後、クロネティ ス社から購入したヒト線性芽細胞をDMF1(30血清治地 (100~200ヵ1程度) に懸濁し、このスポンジ上 に4.88/10/cells/cmi/高速で搭種し、細胞が完全に接 巻さるよで370、200、157~無線数1 た
- 着するまで37°C、5%00。下で一晩培養した。 【0029】(4)ヒト色素細胞の播種および培養
- (3)で作製したヒト線維芽細胞を播種したスポンジを 24ウェル培養プレートに移した後、この上に(2)で作

製した低架橋コラーゲンスポンジ上に内径8mmのアラス チック製リングを載せたものを重ね、クロネティクス社 から購入したとト色素細胞をMPSI合地に懸濁し、このス ボンジ上に1.6×10°cel1s/cmiの濃度で插簾し、細胞が 完全に接着するまで3°C、3°Cu, 下で一瞬倍差した。

- 【0030】(5) ヒト角化細胞の結種および培養 クロネティクス社から購入したヒト角化細胞を採110名地 に懸濁し、(4) で作製したヒト色素細胞を誘揮したス ボンジ上に、4.8×10~c11s/cs*の連度で搭種し、細胞 が完全に接着するまで37℃、気の、下で一晩音奏した。
- 【0031】次に、培地をDME+窓血清培地に変更し、ヒト角化細胞が空気中に出るように培地の量を調整しながら、5日間培養を続けた後、所望の培養皮膚を得た。
- 【0032】実施例2
- (1) 高架橋コラーゲンスボンジの作製0.3%濃度のアテロコラーゲン水溶液 (pH 3) に5%濃度に

なるようにクロロホルムを添加し、ホモジティザーを用いて何のpraで10分間ホモジナイズしたものをステンス 鬼製物に流し込み、400で連結した。これを凍結や繰 した後、真空場圧下、1050で24時間影形水架縞を加え た後、0、23ケルタルアルデドド湾流に40で24時間設造 することにより化学架橋を導入した。これを再び機結を 煤して孔径のJVm、厚さ2,0mの高架橋コラーゲンスボン ジを得た。

【0033】(2)低架輪コラーゲンスボンジの作製 の、電濃度のアテロコラーゲン大溶液(pH 3) に0.5電度 になるようにエタノールを活加し、アラスチック製シャ ーレに流し込み、-1950で電精した。これを運転を繰し た後、寒空級上下、1950で24時間に限し未開し、孔包1 5/km、呼さ0.5mmの低架橋コラーゲンスボンジを得た。 【0034】(3)上・接積・季相限の情報となび暗費 セツェル格景をプレートに、(1) で作製した密に増コラーゲンスボンジを敷き詰め、DW-10塩油焙増で該スボ ンジをなじませて余料の信準を吸引した後、クロネティ へ入社から勝入したし、接載を料理と呼いるに通油情地 に(1 0 0 ~ 2 0 0 μ 1 程度)に懸落し、このスポンジ 上に4.8×10° cells/cm³の濃度で精種し、細胞が完全に 接着するまで37℃、500下で一般は悪化

【0035】(4) ヒト色素細胞の情報および肩嚢 級ウェル結案プレートに、(2) で作製した低架橋コラ ーゲンスポンジを敷き詰め、このスポンジ上に内容Smm のプラスチック製リングを敬せ、クロネティクス社から 購入したとト色素細胞をWNSが住む医類し、このスポン ジ上に1.6×10* cells/cm*の濃度で措種し、細胞が完全 に接着するまで37℃、500, 下で一時角楽した。なお、 トト色素細胞基MNS分かた状態であった。

【0036】(5) ヒト角化細胞の播種および培養

(3)で作製したしト線維芽細胞を搭離したスポンジを 2付ェル特豪アレートに移した後、この上に(4)で作 製したヒト色素細胞を搭種したスポンジを重ね、タロネ ティクス柱から購入したヒト身化細胞をN10倍地に懸汚 し、(4)のスポンジ上に4.8×10*cells/caiの速度で 積種し、細胞が完全に接着するまで37℃、5%02;下で一 輸給套した。

【0037】次に、培地をD胚+3%血清培地に変更し、ヒ ト角化細胞が空気中に出るように培地の量を調整しなが ら、5日間培養を続けた後、所望の培養皮膚を得た。

【0038】以上のようにして得た培養皮膚に対しDDPA 反応を行った後、ホルマリン固定し、次いで既正染色を 行い観察したところ、ヒト線維芽細胞は高架橋コラーゲ ンスポンジ中で三次元的によく伸展していた。

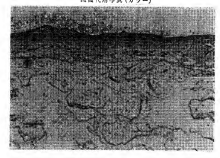
【0039】一方、気液界面培養することで、低架橋コ ラーゲンスポンジはほぼ消失し、ヒト角化細胞は分化重 層化し角質層も形成された。

【0040】また、DOPA反応陽性すなわち色素形成機能 を有するヒト色素細胞が、組織学的に適切な位置である 表皮基底層に確認され、実際のヒト皮膚に非常によく似た形態が得られた。

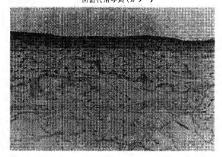
- 【0041】比較例1
- ヒト色素細胞を含有しない培養皮膚の作製 (1)高架橋コラーゲンスポンジの作製
- 0.3%濃度のアテロコラーゲン水溶液 (pll 3) に5%濃度に なるようにクロロホルムを活加し、ホモシナイザーを分 がて4500rpの10分間ホモジナイズとならのをステンレ ス製枠に流し込み、-40℃で凍結した。これを凍結を燥 した後、整空減圧下、105℃で2時間熱燃水架積を加え た後、0.2%ルタルアルデト等率激化にで2分間制設造 することにより化学架積を薄入した。これを再び凍結を 焼して孔径90gm、厚さ2.0mmの高架積コラーゲンスポン ジを得か。
- 【0042】(2) 低架橋コラーゲンスボンジの作製 の3端度のアテロコラーゲン水溶液(pH3)に0.5端度 になるようにエタノールを添加し、ブラスチック製シャ ーレに成し込み、-135で収結した。これを凍結乾燥し た後、真空域圧下、105でで2時間無能水架橋し、孔径1 5/4m、原名0.5mm/低架橋コラーゲンスボンジを得た。
- 【0043】(3)とト線標準細胞の指揮および培養 48ウェル培養アレートに、(1)で作製した高宗精コラーゲンスポンジを軟き詰め、クロネティクス社から購入 したヒト線維芽細胞をDW+105血清培地に懸預し、この スポンジ上C4.8×10°cells/ca・の温度で括頼し、細胞 が完全に接寄するまで37℃、520。下で一般培養した。 【0044】(4)とト毎人組制の結種および培養
- (3)で作製したヒト線維芽網覧を播種したスポンジを 2付ェル特楽アルートに移した後、この上に(2)で作 製した低架線コラーゲンスポンジ上に内径8mmのアラス チック製リングを載せたものを重ね、クロネティクス社 から購入したヒト角化組配を11104地に整部し、このス

- ボンジ上に4.8×10° cells/cm²の濃度で播種し、細胞が 完全に接着するまで37°C、5%00,下で一晩培養した。
- 【0045】次に、培地をDM-5%血清培地に変更し、ヒト角化細胞が空気中に出るように培地の量を調整しながら、5日間培養を続けた後、所望の培養皮膚を得た。
- 【0046】以上のようにして得たとト色素細胞を含有 たない培養皮膚に対し00%反応を行った後、ホルマリン 固定し、次いで18.15衆色を行い観察した。その結果、ヒ ト色素細胞を含有する治養皮膚と同様に、ヒト線維芽細 曳は高架第1ラーゲンスポンジャで三次元中によく伸駆 していた。また、気液界面培養することで、低架橋コラ ーゲンスポンジは14ば消失し、ヒト角化細胞は分化重原 化し物質形を飛送れた。
- 【0047】しかしながら、このヒト色素細胞を含有しない培養皮膚においては、DCPA反応陽性の褐色に染色された細胞は認められず、ヒト色素細胞の有無による培養皮膚の形態の違いは明らかである。 【0048】試験例1
- 実施別1、2及び比較例1で得られた人工皮膚について、紫外線(UVA(365mm)、UVB(302mm))を照射すると、実施別、2の人工皮膚にはメラニン産生に伴う福色の販点が認められたが、比較例1の人工皮膚にはこのような斑点は認められなかった。このことは、本発明の人工皮膚は、紫外線刺激による皮膚刺激の影弾モデルとして優れていることを示している。
- 【図1】色素細胞を組み込んだ人工皮膚の図面代用写真 である。
- 【図2】色素細胞を組み込んでいない人工皮膚の図面代 用写真である。
- 【図3】ヒトの皮膚の図面代用写真である。

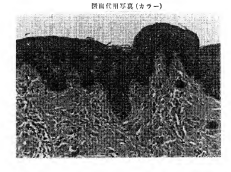
【図1】 図面代用写真 (カラー)



【図2】 図面代用写真(カラー)



【図3】



フロントページの続き

(72)発明者 森田 真一郎 京都府綾部市井倉新町石風呂1番地 グン ゼ株式会社研究開発部内

(72)発明者 西村 善彦 京都府京都市左京区北白川西瀬ノ内町25番 地

(72)発明者 鈴木 茂彦 京都府京都市左京区岩倉中町228-6 F ターム(参考) 48065 A493X CA24 CA44 4C081 A819 BA16 B804 CC05 CD041 CD081 CD091 CD121 CD151 CD171 CD34 DA02 DA12 B803 B806 DC03 BC04 DC05 DC14 EA02 EA06 4C097 A423 CC02 CC03 EE16 EE19

FF06 FF17 FF20